## @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-249777

⑤Int. Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)10月5日

C 07 D 491/22 // A 61 K 31/47

ADU

8413-4C 7375-4C

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全3頁)

☑発明の名称 新規

新規なカンプトテシン誘導体及びその製造法

②特 顧 昭63-73427

②出 頭 昭63(1988) 3月29日

⑩発 明 者 長 尾 善 善 光 ⑪出 願 人 株式会社ヤクルト本社 京都府宇治市五ケ庄(無番地) 東京都港区東新橋1丁目1番19号

70代 理 人 并理士 南 孝 夫

明 細 書

1 発明の名称

新規なカンプトテシン誘導体及びその製造法

- ・ 2. 特許請求の範囲
  - 1) 構造式(1)

で示されるカンプトテシン勝導体。

カンプトテシンをフェニルクロル炭酸エステルで処理することを特徴とする構造式(I)

で示されるカンプトテシン誘導体の製造法。

5) 構造式(I)

で示されるカンプトテシン誘導体。

4) 20-0-フェノキシカルボニルカンプトテシンを ピペリジノピペリジンで処理することを特徴とす る構造式(II)

$$\begin{pmatrix} N - \begin{pmatrix} N - \frac{C}{C} - 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

で示されるカンプトテシン誘導体の製造法。

- 3.発明の詳細な説明
  - 〔食業上の利用分野〕

本 発明は 医果 もしくは その 中間 体 として 有用な 20-0-フェノキシカルポニル カンプトテシン および 20-0-(4-ピペリジノピペリジノ) カルポニルカンプトテシンならびにそれらの製造法に関するものである。

## 〔背景技術〕

カンプトテンとは、落葉語木喜樹(camptotheca acuminata)等から抽出、単離されるアルカロイドで、強力な核酸合は思等作用を有し、その作用は迅速かつ可逆性を示すとが特徴であり、既存の抗ガン剤と交叉耐性を示さないという独特を作用機作をもつ抗腫瘍性の物質で、マウスと1210 白血病、ラットがしカー 2566 内壁を示すといるの実験移植ガンに対しるが、毒性作用をするとが認められているの有用性がかのずから制限されているのが現状である。

そこでこのカンプトテシンをその誘導体に変えることにより制ガン活性を保持しながら、 毒性の低下を図る試みが従来なされて来た。 しかしながら、 カンプトテシンの各種有機溶剤に対する難溶性や、 その構造中のヘテロ環に由来する親電子置換反応に対する抵抗性などの理由で、

ある 20 位フェニル 炭酸 エステル誘導体を合成することに成功し、 更に、 この 20 位フェニル 炭酸エステル誘導体に ピペリジノ ピペリジンを 反応させることにより、 20 位 カルパメート誘 導体を合成することに成功した。

すなわち、本発明は、新規な化学物質として、 構造式(j)

で示されるカンプトテシン酵導体および 構造式(B)

で示されるカンプトテシン誘導体を提供するも のであり、さらに、これら新規物質の製造法を 誘導体に変換するにも、種々の障害があり、机 上で企画するほどに新規な誘導体を得ることは 容易でないのが実状である。

カンプトテシンの 20 位水酸 落についての化学的 修飾に関しては、単純なアシル化例えば、(アセチル化、ヘキサノイル化など)が知られている (例えば、J.Amer. Chem. Soc., 88, 3888 (1966)、Phytochemistry, 18, 1085(1979) 参照)。 とのようにして得られた 修飾体には、制ガン活性は見られない。また、種々の立体障害を有するアシル基、もしくは、官能基を有するアシル基は、通常の反応操作では導入することが困難であり、この 20 位水酸 遊の化学的修飾による生理活性や物理的性質の改善の試みは行うことができない状況にあつた。

## (発明の開示)

本発明者は、カンプトテシンを適当な塩基物質、例えばピリジンの存在下、フェニルクロル 炭酸エステルと反応させることにより、その20 位水酸基の化学的修飾に関して有用な中間体で

提供するものである。

本発明に係る前記式(I)であらわされる 20 - O - フェノキシカルボニルカンプトテシンは、その 20 位水酸基の化学的修飾のための中間体として有用である。

また、本発明に係る前記式(II)であらわされる20 -0-(4-ビペリジノビペリジノ)カルポニ ルカンプトテシンは水に対する溶解性の改善さ れた誘導体である。20位水酸基は、カンプト テシンの基本骨格の一部であり、この部分を効 率的に化学的に修飾する方法を確立した本発明 は、多くの有望な既存の誘導体にも適用が可能 である。

以下に実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本発明は、かかる実施例に特定されるものではない。

実施例 1 20 - 0 - フェノキシカルポニル カンブ トテ シン

カンプトテシン(1mmol)のジクロルメタン啓 液(20al)にピリジン(8mmol)とフエニルクロ ル皮酸エステル(8mmol)を0℃で加え、その後室温で5時間提拌する。反応混合物を飽和食塩水で洗い、乾燥した後、波圧下に乾固する。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフイー ( n ーヘキサンー塩化メチレン、1:1)で精製することにより、機配化合物の粉末を収率 96%で得る。 m.p. 240℃

<sup>1</sup> NMR (200Mz, CDC l<sub>3</sub>): \$105 (3H, t, J=0.5 Hz), 2.3 (2H, m), 5.28 (2H, s), 5.4 & 5.68 (2H, two doublets, J=0.5Hz), 7.15 (3H, m), 7.3 (3H, m), 7.68 (1H, t, J=0.5Hz), 7.85 (1H, t, J=0.5Hz), 7.95 (1H, d, J=0.5Hz), 8.25 (1H, d, J=0.5Hz), 8.4 (1H, s),

IR(CHC $l_1$ ,  $Cm^{-1}$ ): 1760, 1685, 1620 MS: 468( $M^+$ ,  $C_{27}H_{20}O_4N_2$ ).

実施例 2 20 - O - (4 - ピベリジノ ) ピベリジ ノカルポニルカンプトテシン

実施例 1 で得た 20 - 0 - フェノキシカルポニルカンプトテシン (Q.7 mmol) と ピペリジノピペリジン (Q.01 ...mol) を塩化メチレン中 (22 ml)、

室園で 24 時間提拌する。 反応混合物を飽和食塩水で洗い、乾燥した後、減圧下に乾固し、受留物をフラッシュカラムクロマトグラフィー (塩化メチレンーメタノール、 4.5: 0.5)で精製することにより標配化合物を固体として収率 68%で得る。 m.p. 105 C

NMR(200Ms, CDC1,): 09(3H, t, J=05Hz),
15(6H, unresolved multiplet), 175(5H, unresolved
multiplet), 2.15(2H, m), 2.7(8H, unresolved multiplet), 5.25(2H, m), 5.35 & 5.65(2H, two doublet,
J=1Hz), 7.25(2H, s), 7.65(1H, t, J=05Hz),
7.8(1H, t, J=05Hz), 7.9(1H, d, J=05Hz), 8.15
(1H, d, J=05Hz), 8.38(1H, s),

IR(CHCl<sub>2</sub>, Cm<sup>-1</sup>): 1760,1710,1620 MS: 542(M<sup>+</sup>, C<sub>31</sub>H<sub>34</sub>O<sub>5</sub>N<sub>4</sub>).

> 特許出願人 株式会社 ヤクルト本社 代 理 人 弁理士 南 孝 夫 添品